### ②公開特許公報(A) 平2-493

@Int. Cl. 5 C 12 P 21/08 39/395 A 81 K

庁内整理番号 識別記号

@公開 平成2年(1990)1月5日

5/18 C 12 N

6712-4B 8829-4C R

> 5/00 C 12 N 8515--4B

 $\mathbb{B}$ 

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全7頁)

精製された「gM の発明の名称

> 頭 昭63-197281 @特

顧 昭63(1988) 8月9日 ②出

@1987年8月10日@米国(US)@083136 優先権主張

アメリカ合衆国カリフオルニア州94547 ハーキュレス・ ジョージ・ダブ 加発 明 者

ゴールデンロッド 154

アメリカ合衆国カリフオルニア州94707 ケンジントン・ ゴータム・ミトラ (72) 明者

カウバーアベニュー 40

アメリカ合衆国カリフオルニア州94701バークレイ・フオ マイルス・インコーボ 倒出 33 人

ースアンドバーカーストリーツ・ビーオーボックス 1986

弁理士 小田島 平吉 個代 理 人

レーテツド

336

- 発腸の名称

續製されたlgM

- 2 特許請求の範題
- 1)異質的に純粋な且つ安定化された1gM抗体 38 % 物。
- 2)治療用として適当な1gM抗体を含む実質的 に鈍粋な豆つ安定化されたモノクローナル抗体酶
- 3)治療用として適当であり、実質的に純粋な 且つ安定化されたモノクローナル抗体毅然であっ て、額製剤がisM型の抗プソイドモナス・アエ ルギノーザ (P seudononas aerusinosa) 抗体か ら放る顕毅物。
- 4)約9月重量%以上の純度を有し、核酸の含 後が1 gM 1 \*\* 当たり約200pg 以下であるⅠ 8M型のモノクローテル抗体から改る高度に純粋 なモノクローナル抗体調製物。
- 3 発明の詳細な説明

本発明の技術的背景

本発明の関連分野:本発明は一般的に高度に頻器 された免疫グロブリンに関し、特に事実上級額を 含まない!BMクラスの高度に持能された免徴グ ロブリンに難している。

従来技術:1gMは人間に見出だされる約7%の免 疫グロブリンを含む腐知の195免疫グロブリン である。「RM抗体は少なくともうの抗体酶を育 するといわれており、免疫応答反応において最も 単期に発生する抗体である。)gM就体は特に維 菌の感染を防除する点で覆めて有効な疑问がある が、生体内では約5日間という比較的級い半減期 を育している。更にIgM旅体は不安定であり、 安定化することが比較的困難で、純粹の形態にお いては特に困難である。

血漿から誘導されたlsM、及びごく最近はモ ノクローナルIgMについて、各種の精製方式が 示唆されている。 血漿から誘導された (gMの場 合は、コーン(Cohn)分画間として知られるもの から比較的濃厚なIEMを得るために、アルコー ル分画技術を使用できることが1940年代から

知られていた。例えばW. ステファン(Stephan) による斡旋(N)投与に適した遵縮「gMを製造す るためのペータープロブリガラクトン(A-prop riolacione) の使用に関連した米園特許第4.3 18,992号(及び引用文献)を参照されたい。 型にミウラ(Miara)等のヨーロッパ特許出願EP O 第 B 、 B 3 B 、 S 8 7 号 (12M のアシル化)を参 照されたい。又一般にアルカリ性p日でイオン交 換調脂を用いる免疫血液グロブリンの精製に関す る ズッフィー(2 uiti)の米選特許 第 4,272,5 2 1 号を参照されたい。他の 1 gM 箱製又は鋼製 技術はリ、サグ(Sugg)等、Vox Sang. 36; 25-28(1979); M. > \$ 4 > 1 x 1 (Ste inbach)等、Preparative Sinchemistry、3 (4)、383-373(1973)及びA. ウィッ チャン(Wichman)等、 Sinchem, Biophys, Act a、499:383-89(1977)により開示さ れている。(8個型の特殊なモノクローナル抗体 を製造する設衡はワンズ(Wands)等による米膜特 新錦A、271、145号に赤されている。 高アフィ

ノクローナル抗体は現在体細胞ハイブリッド(som atic cell hybrid)を用いて(例えば日、コプロ ウスキー(Kaprowski)等の米園特許額4,172, ) 2 4 号参照)、EBV形質転換細胞を用いて [M . ロストローム(Lostron)の米国特許第4.44 5、465号参照1、二種の方法の組み合わせに より又は細胞の電気融合により日常的に製造され ている。(gG及びlgMクラスの陶者のモノクロ ーナルは製造され、精製され且つ特性分析が行な われている。かような 1gM製剤は D.ナウ(Nau)、 Biochronatography, 1, No. 1, 83-84 夏(組織給養からの純農95%の1gM):M. フィ シナー(Fishner)、米國特許第4.604.235 号(マウスの腹水{asciter fluid]からの純度り ① %の igM であり、事実上網絡な抗体を特性決 定された); 1. R. ワンズ(Wands)等、国際特許 出額公開る2/01072(診断用の高アフィニ ティ(gMモノクローナル抗体であり、上記に引 用された):S、パーチール(Burchiel)弊。」。 Esamso, Meth. & 9, 33頁1984年(マウ

ケーラー(Köhler)及びミルスタイン(Millstein)による"Continuous Culture of Fused Cells Secreting Antibody of Predeterained Specificity"、Nature, 256:495-497(1975)の発行は深、モノタローナル抗体の製造は簡如となった。所与の特異性のモ

スの腹水から構製された1 sG):1. デシャンブス(Deschamps)等、Anai、Biochem。 1 4 7、4 5 1 度、1 9 8 5 年 (マウスの腹水からの1 gG):及び下、ブルックス(Brooks)等、Aser、Lab.1 0 月号、1 9 8 5 年 (マウス及びヒトの1 s G 及び1 s M の構製のためのヒドロキシアバタイトの利用)により記載されている。モノクローナルを顕料にして得られた1 g M を構製するために多くの努力が払われたが、今日までの1 g M の最高の雑度は約 9 5 % である(上記のナクの報告を診照)。

P. アエルギノーザ (P. assuginasa)に対する
モノクローナル [gMの製造は開示されており、
1 gM はヒトのリンパ芽珠標 (igsphobiastaid)組 機培養から誘導され、及びDEAEセファセル(S ephacei)が [gM の最初の精製に使用された。0.05 ないし0.5 μg / sl の濃度を終った [gM の治療上許容できる等と溶液は既知であるが、 1 gM 製品の相対的純度又はその処方については 何もデータが与えられていない。

血漿から由来した「gMの核酸含量は重要な関

心を招いていないが、モノクローナル「gMの被 競合登は、異質(とト以外)の核酸が非疑口的に投 与された製品を通じて人間に導入される危険の可 能性があるために、個めて重要である。従って精 製され且つ濃縮された「gM製品を得ることが健 ましいことに加えて、全く又は殆んど核酸を含ま ないような製品を得ることが要されるところで ある。本発明者等は加工工程及び貯蔵条件を住意 深く管理することにより、かような製品が製造可 能で、且つ安定化することができることを新しく 見出だした。本発明者等の高度に精製された「g 別の詳細は下記に記載される。

### 本発明の要約

本発明の類示は98重量%以上の純度及び18 Mis 当れり約200pg以下の核酸含量を育 する18M抗体から成る、実質的に純粋で安定化 された18M抗体生成物に関する。好題な具体化 においては、18Mの純度は98重量%よりも大 で、核酸含量~8M1 2 当たり約4p9程度が又 はそれより低く、且つ製剤は安定剤としてNaCi

安定化された「gM"という表現は、約98重量% 以上の観測を有するleM抗体及び核酸含量がle Mi as 当たり約200pg 以下である 1gM製 剤を称する。"安定化された1gM製剤"とは、少 なくとも6岁月の期間にわたってサイズ・エクス クルージョン・クロマトグラフィーによって測定 された分子盤分布における変化が10%以内(+ 又は一)(例えばファルマシア(Pharascis)FPL こースペロースの目のピーク面積)である観測を 意味する。 1 g M 抗体は生理学的に活性(免疫結合 体を形波する能力がある)であり、NaC1、アル ブミン又はアミノ酸のような適当な安定化剤の存 在において、約4ないし1gの範囲のpHに保つ ことにより安定化される。核酸含量の低いことは、 核難翼の類句によらず、isM製剤の近似的な均 一注を得るために望ましいが、異質額(動物起源) 又は人間の細胞であっても、例えばEBV形質転 後によって遺伝的に変質したもの)からの複酸が 存在しないか又は殆んと存在しないことを保証す もことが重要であるので、培養液(例えばハイブ

及びアルブミンの存在において、約4ないし10 の範囲のpH、好適にはpH的名に保つことによっ て安定化される。上記の特性を有する代表的な製 類はプソイドモナス。アエルギノーザ (P. ases ginosa)細菌の表面に見出だされる血精型決定器 子に特異的な一種又は多種のTeM抗体を含んで いる。製剤は一種又は多種のクローとから得られ るIBM抗体を含んでおり、P、アエルギノーザ の感染を治療するのに有用であることが見出され ることを意図している。製剤はモメクローナル抗 体類を培養し、モノタローナル抗体を収穫し、次 いで収穫された抗体をイオン交換顕脂及びサイズ・ エクスクルージョン・(size exclusion)グロマ トグラフィーが含まれる注意深く緩縮された一選 の処理工程により処理することにより得ることが できる。

#### 特定な態様

本開示の非常に重要な態様は、本発明の1gM 製剤の全体的な純度、安定性及び接酸の総合量で ある。本文で用いられるような"衰衰的に無粋で

リドーマ又は形質転換縮影の)から得られる如何なる LzM生収物においても本質的に策ましいことである。

下記の実施例は変種の血液型の<u>ブソイドモナス・アエルギノーザ</u>細菌に特異的な事実上経路な良つ 安定化された1gMを示している。本発明参等が 接製し安定化することができた1gM依体は下記 のA. T. C. C. クローンから生成したもので ある:系統6Fii. フィッシャー・タイプ(Fis her Type)2、A. T. C. C. アクセション(A ccesion)No. CRL8562、ライン5G2、 フィッシャー・タイプ6、A. T. C. C. アク セションNo. CRL8797、及びライン13 C1、フィッシャー・タイプ5、A. T. C. C. アクセションNo. CRL8796。

# 材料及び方法

下記の実施機はクラスM及び各種のフィッシャー・タイプのモノクローナル技体が組織培養股から高度に精製されることを例示する。

## 実施例 1

ライン 6 F 1 1、A、T, C, C, アクセションNo, CR 1 8 5 6 2 の細胞はフィッシャー・
タイプ 2 の アソイドモナス・アエルギノーザに特 袋的なクラスMのモノクローナル抗体を生産する ヒトのリンバ芽球細胞である。このラインはヒト の血清アルブミン、インシュリン及びトランスフェ リンを添加したハナ、バイオロジタス(Hana Biologics)複合容養茶の混合物中で生育させた。 密養複は撹拌式タンクであった。

上記の答箋液から得られた50 mg / 2 1 8M の容譲40 & を、0.2 μm フォルター(ミクロゲン[Microsen])を通じて护通した。护液は100.000分子量を遮断するタンジエンシヤル・フロー・メンブラン (tangential flow membrane; ミリボア[Millipore])を用いて1 & に濃縮した。濃縮物を5℃に冷却し、pH 7.4に調節した。100 oのP E G を振加し、1時間慢搾した。 治液を10.000×8で30分間適心分離した。 上液液を捨て、沈澱を-35℃で凍結した。

沈駿を1 2 の緩衝液(0,85M トリス、0.

0.05M トリス、0.01M グリシン、pH
8.0)と透析护過(diafilter)した。 格液を破离 評過した。一部を凍結させ、80時間サイクル(-40℃で10時間、-20℃で29時間、-0℃ で20時間、20℃で10時間及び37℃で20 時間)で要結乾燥した。

果預収率は30-35%である。液は5℃で1 年以上沈殿を起こすことなく透明のままであった。 凍結乾燥した生成物は白色で、水で3分間以内に 再濃波される。SDS-ポリアクリルアミドゲル 電気泳動(PAGE)法及びファルマシアドPLC -セファロース分によれば、純度は98%よりも 大である。ハイブリダイゼーション・ブローブ試 験法による機酸含量は67ピログラム/ as 18 M以下である。

## 実施贸 2

ライン 5 G 2 、A 、T、C、C、アタセション No、CR 1.8797の細胞はフィッシャー、タ イプ 6 の<u>ブソイドモナス・アエルギノーザ</u>に特異 物なクラスMのモノクローナル抗体を生産すると

08M NaC 1、pH 8.0)中に再分散させた。p Hを4.5に低下させた。庭稷を10,000×8 で3日分間達心分離し、沈殿を逐奏した。上澄板 のpHを再度8.6に講飾した。密液を凝衡液(). 85M FUX, 8.88M NaCI, 2%Fo イーン[Tween]。pH 8 . 0 )と平衡させた! &の DEAE-セファロース ファースト・フロー(F ast - Flow)(ファルマシア)の除イオン交換カラ ムに吸着させた。 LeMを緩衝液(0.05Mトリ ス、1.0 M NaCl、pH 8.0)で直線的勾配に より存職させた。容離液を100.00分子業 膜上で濃縮しり、5 & とした。適縮物を緩衝膜() .OM NaCI, 0.05M PUZ, 0.01M グリシン、pR 8 . 0 )と平衡させたセファロー スCL-8日のサイズ・エクスクルージョン、カ ラム(ファルマシア)上で分別した。「xM 密藤校 は6 0 であった。

6.5 gのヒト血清アルブミンを添加し、10、000分子養膜を用いて液盤を6.1 gに適路した。軽液を0.5 gの緩衝液(0.15M NaCl,

トのリンパ芽球細胞である。このラインは実施級 1のラインと事実上同一の技法により収長させた。

最初の0.2 ps 評液をpf.4.0 に調節し、2 時間保持する以外は、密養液を実施例1のラインと同様な技法により最終生成物まで得望した。上記操作後、辞被のpflを中性に再調節し、各工程を更に継続した(例えば濃縮等)。しかし、密養液の容積は8.8 ss / 2 で1.6 g であり、他の容積もこれに比例して定めた。最終配合物の最衝流は0.15 M NsCi、6.01 M グリンン、s H 8.0 であった。

果獲収率は36-35%である。液は5℃でも ケ月以上沈難を起こすことなく透明のままであった。液結乾燥した生成物は白色で、水で3分階以 内に再構成される。3D3-ボリアクリルアミド ゲル電気体動(PAGE)法及びフェルマシアPP しこーセファロースもによれば、純変は38%よ りも大である。ハイブリダイゼーション・ブロー ブ試験法による核酸含量は8.5ピコグラム/ \*\* 1eM以下である。

### 実施贸 3

ライン 1 3 C 1、A. T. C. C. No. 8 7 9 6 の 相影はフィッシャー・タイプ 5 の ブソイド モナス・アエルギノーザに特異的な クラス M のモ ノクローナル 試体を生産すると トのリンパ芽球細 胞である。このラインは実施倒1 のラインと事実 上海一の 物族により成長させた。

培養液を実施例1のラインと事実上同一の技法により教経生成物まで精製した。しかし、培養液の容費は100 ss / 2で10 2であり、他の容積もこれに比例して定めた。最終配合物の機断被は0.15M NaC1、0.01M グリンン、pH8.0であった。

深度収率は30-35%である。確は5℃で6 ケ月以上沈線を超こすことなく透明のままであっ た。液緒乾燥した生成物は白色で、水で3分間以 内に再構成される。SDS-ポリアクリルアミド ゲル電気殊動法及びフィルマシアドPLC-セファ ロース6によれば、純度は98%よりも大である。 ハイブリダイゼーション・ブローブ試験法による

- 」、実質的に純粋な且つ安定化された「gM抗 体製剤。
- 2.約38鐵盤%以上の純度を有するヒト [8 M技体から波る上記1に記載の製剤。
- 3. 複類の強が18Ml mg 当たり約209 pg 以下である上記2に記載の製剤。
- 4、核酸の強がigM 1 as 当たり約10 ps 以下である上記3に記載の製剤。
- 5. 接酸の最が1gMl mg 当たり約4pg 以下である上記3に記載の製剤。
  - 6. 治療用に選した上記しに記載の製剤。
  - 7、選当な観形剤を含む上記8に記載の観測。
- 8. 安定化量の塩及び蛋白質を含む上配7に配数の製剤。
- 9、約4ないし約10の範囲のpHを有する上記8に記載の数額。
- 10.約7ないし約9の範囲のpHを育する上記りに記載の製剤。
- (1)、治療用として適当な1gM抗体を含む実質的に観路な且つ安定化されたモノクローナル抗

核酸含量は 8.5 ピログラム/ mp 1 gM 以下である。

本発明者等の一般的方法は蒸付逐漸中に緊閉的 に示してある。

#### 最終生成物

高純度の生成物が、好適にはNaCi、アルブミン、アミノ酸又は炭水化物の存在において、①.
①1 \*\*\* / \*\*\* ないし5 0 \*\*\* / \*\*\* の範囲の設定の設定の設定の表別の設定の表別の表別であることにより安定化できることが見出だされた。最終生成物は液状(上記のような)支いは液結乾燥され、感染性剤を不活性化するための影知の方法で処理されたものであってもよい。

上記の開示が与えられた以上、この分野の熟練者には権々な変化生があり得ることが表示されよう。従って開示された本発明の範囲は特許額束の範囲によってのみ制限されることを意図するものである。

本発明の主なる特徴及び実施服機は以下の違う である。

#### 体製剂。

12. 約98重量%以上の純炭の抗体を有する ヒト1gM抗体から波る上記11に記載の製剤。

13.核酸の量が12M抗体1 xx 当たり約2 00pg 以下である上記12に記載の製剤。

14、複数の量が18M抗体1 \*2 当たり約1 0 pg 以下である上記13に記載の製剤。

15. 核酸の量が1gM抗体1 as 当たり約4 pg 以下である上記13に記載の製剤。

16. 適当な繋形列を含む上記15に記載の築

17. 安定化量のヒト血液アルブミンを含む上記16に配載の製剤。

18.約4ないし約10の顧照のeHを育する 水解液の形態にある上記17に記載の鑿鞘。

19. 約7ないし約9の範囲のpHを有する上記18に記載の製剤。

20. 抗体が病原性のグラム酸性激生物に見出たされる抗原に特異的である上記19に定義の数額。

21. 治援用として適当であり、実質的に純粋 な且つ安定化されたモノクローナル抗体製剤であっ て、級製剤が1sM型の抗<u>プソイドモナス・アエ</u> ルギノーザ抗体から成ること。

22、数額の金量が「sMi as 当たり約20 0 pg 以下である上記21に記載の製剤。

23. 该数の含量が「gM 1 ng 当たり約10 pg 以下である上記22に記載の製剤。

24、密酸の含量が1gM抗体1 ag 当たり的 4 p s 以下である上記23に記載の製剤。

25.少なくとも二種のフィッシャー血清型抗 原に特異的である抗体から成る上記24に記載の 製剤。

28.フィッシャー血清型抗原に特異的である 抗体から液る上記28に記載の製剤。

27、安定化量のヒト血清アルブミンを含む上 記26に記載の製剤。

28.約4ないし約10の範囲のpHを育する 水溶液の影響にある上配27に記載の製剤。

29、約7ないし約3の範囲のpHを育する上

38 .

38、フィッシャー血清型抗原に特異的である 抗体がある上記37に記載の製剤。

39. 安定化量のヒト血清アルブミンを含む上記38に記載の製剤。

46. 資定化量の炭水化物を含む上記38に記載の製剤。

41.約4ないし約10の範囲のpHを有する水溶液の影態にある上記38に記載の製剤。

42.約7ないし約9の範囲のpHを有する上記41に記載の製剤。

43. 炭水化物がデキストロース、スクロース 及びマルトースから選択される上記38に記載の 製剤。

44.約4ないし約10の範囲のpH、約0ないし5選提%のヒト血清アルブミン、約0ないし 10%のマルトース、約0.0ないし0.5 MのNaCI及び約0ないし0.9 I Mのグリシンを有する水密液の形態にある上記38に記載の製剤。

45. 下記の処方:5 mg / mlの l gM; 5 mg

記28に記載の製剤。

3 9、1gMを安定化するのに充分な量の提本 化物を含む上記28に記載の製剤。

31.約98度量%以上の網度を有し、複酸の含量が18M1 xg 当たり約200 pg 以下である18M型のモノクローナル抗体から成る高度に 練弊なモノクローナル抗体製剤。

32. 核酸の含量が 18M 1 mg 当たり約 10 pg 以下である上記 3 1 に記載の製剤。

33、核酸の含量が18M抗体! as 当たり約4ps 以下である上記32に記載の製剤。

34.約99重量%よりも大きいigM総度を 有する上記32に記載の製剤。

35. 抗体が病原性のグラム機性激生物の抗原 に特異的である上記34に記載の製剤。

36. 抗体が18M型の抗<u>ブソイドモナ2、ア</u> エルギノーザ網菌の抗原に特異的である上記35 に記載の製剤。

37.少なくとも二種のフィッシャー血液型抗 関に特異的である抗体がある上記36に記載の製

/ x2のアルブミン; 0.15MのNxC1; 0.01 Mのグリシン;を有し、且つpH約8.0の水溶液 の形態にある上記44に記載の製剤。

# 4 図面の簡単な説明

図面は本籍示の一具体化器を製造するために使用される一般的加工工程を示すプローチャートである。全体の工程の内の復々の段階から得られる段階的な純度の増加及び核酸含量の数少も又示されている。

特許出額人 マイルス・インコーボレーテッド 代 理 人 弁理士 小田島 平 吉 (本語)